

⑫ **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

⑪ Anmeldenummer: 88111048.0

⑤ Int. Cl.⁴: **B05D 7/16 , B05D 7/26 ,
C09D 3/72 , C09D 3/66 ,
C09D 3/52**

⑫ Anmeldetag: 11.07.88

⑩ Priorität: 31.07.87 DE 3725371

⑬ Veröffentlichungstag der Anmeldung:
01.02.89 Patentblatt 89/05

⑭ Benannte Vertragsstaaten:
ES

⑦ Anmelder: **BASF Lacke + Farben
Aktiengesellschaft
Max-Winkelmann-Strasse 80
D-4400 Münster(DE)**

⑧ Erfinder: **Müller, Bodo, Dr.
Mergentheimer Strasse 8
D-8700 Würzburg(DE)
Erfinder: Martin, Eric
Sartoriusstrasse 10
D-8700 Würzburg(DE)**

⑨ Vertreter: **Leifert, Elmar, Dr.
BASF Lacke + Farben AG Patentabteilung
Max-Winkelmann-Strasse 80 Postfach 61 23
D-4400 Münster(DE)**

⑮ **Verfahren zur Herstellung eines mehrschichtigen, schützenden und/oder dekorativen Überzugs und wasserverdünnbare Beschichtungszusammensetzungen.**

⑯ Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung einer Mehrschichtlackierung des base coat/clear coat Typs unter Verwendung einer wasserverdünnbaren Basisbeschichtungszusammensetzung. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß die Basisbeschichtungszusammensetzung 0,1 bis 4,0 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper, Xanthan und 5 bis 80 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper, aus Polyesterpolyolen und Polyisocyanaten hergestellte vernetzte Polymere enthält.

EP 0 301 300 A1

Verfahren zur Herstellung eines mehrschichtigen, schützenden und/oder dekorativen Überzuges und wasserverdünnbare Beschichtungszusammensetzungen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines mehrschichtigen, schützenden und/oder dekorativen Überzuges auf einer Substratoberfläche, bei welchem

(1) als Basisbeschichtungszusammensetzung eine pseudoplastische und/oder thixotrope wasserverdünnbare Basisbeschichtungszusammensetzung aufgebracht wird, wobei diese Basisbeschichtungszusammensetzung Wasser, ggf. organische Lösemittel, ein wasserverdünnbares Bindemittel, vernetzte Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 µm, Pigmentteilchen und ein Verdickungsmittel enthält,

(2) aus der in Stufe (1) aufgetragenen Zusammensetzung ein Polymerfilm auf der Oberfläche gebildet wird,

(3) auf der so erhaltenen Basisschicht eine geeignete transparente Deckschichtzusammensetzung aufgebracht wird und anschließend

(4) die Basisschicht zusammen mit der Deckschicht eingebrannt wird.

Insbesondere bei der Automobillackierung, aber auch in anderen Bereichen, in denen man Überzüge mit guter dekorativer Wirkung und gleichzeitig einen guten Korrosionsschutz wünscht, ist es bekannt, Substrate mit mehreren, übereinander angeordneten Überzugsschichten zu versehen.

Mehrschichtlackierungen werden bevorzugt nach dem sogenannten "base coat/clear coat"-Verfahren aufgebracht, d.h. es wird ein pigmentierter Basislack vorlackiert und nach kurzer Abluftzeit ohne Einbrennschritt (naß-in-naß-Verfahren) mit Klarlack überlackiert. Anschließend werden Basislack und Klarlack zusammen eingebrannt.

Besonders große Bedeutung hat das "base coat/clear coat"-Verfahren bei der Applikation von Automobil-Metalleffektlacken erlangt.

Wirtschaftliche und ökologische Gründe haben dazu geführt, daß versucht wurde, bei der Herstellung von Mehrschichtüberzügen wäßrige Basisbeschichtungszusammensetzungen einzusetzen.

Die Beschichtungszusammensetzungen zur Herstellung dieser Basisschichten müssen nach dem heute üblichen rationellen "naß-in-naß"-Verfahren verarbeitbar sein, d.h. sie müssen nach einer möglichst kurzen Vortrocknungszeit ohne Einbrennschritt mit einer transparenten Deckschicht überlackiert werden können, ohne störende Anlöseerscheinungen und "strike-in"-Phänomene zu zeigen.

Bei der Entwicklung von Beschichtungszusammensetzungen zur Herstellung von Basisschichten von Metalleffektlacken des base coat/clear coat-Typs müssen außerdem noch weitere Probleme gelöst werden. Der Metalleffekt hängt entscheidend von der Orientierung der Metallpigmentteilchen im Lackfilm ab. Ein im "naß-in-naß"-Verfahren verarbeitbarer Metalleffektbasislack muß demnach Lackfilme liefern, in denen die Metallpigmente nach der Applikation in einer günstigen räumlichen Orientierung vorliegen und in denen diese Orientierung schnell so fixiert wird, daß sie im Laufe des weiteren Lackierprozesses nicht gestört werden kann.

In der EP-A-38127 wird ein Verfahren zur Herstellung mehrschichtiger Überzüge des base coat/clear coat-Typs offenbart, bei dem wäßrige Basisbeschichtungszusammensetzungen verwendet werden, die stabil dispergierte vernetzte Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 µm, Pigmentteilchen und ein Verdickungsmittel enthalten und einen pseudoplastischen oder thixotropen Charakter aufweisen.

In der EP-A-38127 werden vorzugsweise Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 µm, Pigmentteilchen und ein Verdickungsmittel eingesetzt. Es sollen aber auch Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 µm, Pigmentteilchen und ein Verdickungsmittel verwendet werden.

Es hat sich aber herausgestellt, daß oft Unverträglichkeitserscheinungen auftreten, wenn die in der EP-A-38127 empfohlenen Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 µm, Pigmentteilchen und ein Verdickungsmittel in Basisbeschichtungszusammensetzungen inkorporiert werden. Diese Unverträglichkeitserscheinungen sind auf unerwünschte Wechselwirkungen zwischen den Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 µm, Pigmentteilchen und anderen Lackbestandteilen, insbesondere auf unerwünschte Wechselwirkungen zwischen den Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 µm, Pigmentteilchen und Bindemittelkomponenten, zurückzuführen.

Wenn z.B. der Brechungsindex der vernetzten Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 µm, Pigmentteilchen und ein Verdickungsmittel nicht sorgfältig auf den Brechungsindex der übrigen Bindemittelbestandteile abgestimmt wird, dann kommt es infolge von Lichtstreuungseffekten zur Bildung von trüben Lackfilmen.

Die oben erwähnten Unverträglichkeitserscheinungen treten insbesondere bei wäßrigen Beschichtungszusammensetzungen auf, die Polyurethane als Bindemittel enthalten. Beschichtungszusammensetzungen dieses Typs sind in der US-PS-4,423,179, US-PS-4,558,090 und DE-OS-3545618 beschrieben.

In der EP-A-38127 wird empfohlen, den wäßrigen Basisbeschichtungszusammensetzungen solche

wasserlöslichen Polymere (sogenannte Verdickungsmittel) zuzusetzen, die der Basisbeschichtungszusammensetzung pseudoplastische und/oder thixotrope Eigenschaften verleihen.

Dem Fachmann steht eine sehr große Anzahl verschiedener Verdickungsmittel zur Verfügung, mit deren Hilfe er den wäßrigen Basisbeschichtungszusammensetzungen die notwendigen rheologischen Eigenschaften verleihen kann. Der Zusatz von Verdickungsmitteln führt jedoch zu Unverträglichkeitser-
 5 scheinungen und/oder feuchtigkeitsempfindlicheren Filmen und/oder schlechteren Metalleffekten und/oder Haftungsstörungen. Diese Nachteile treten insbesondere bei wäßrigen Beschichtungszusammensetzungen auf, die Polyurethane als Bindemittel enthalten.

Die der vorliegenden Erfindung zugrundeliegende Aufgabenstellung besteht in der Bereitstellung eines
 10 neuen Verfahrens gemäß Oberbegriff des ersten Patentanspruchs. Mit Hilfe dieses neuen Verfahrens sollen die oben geschilderten Probleme des Standes der Technik überwunden bzw. vermindert werden.

Diese Aufgabe wird überraschenderweise durch ein Verfahren gemäß Oberbegriff des ersten Patentanspruchs gelöst, das dadurch gekennzeichnet ist, daß die Basisbeschichtungszusammensetzung 0,1 bis 4,0 Gew.-%, bevorzugt 1,0 bis 2,0 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper, Xanthan und 5 bis 80
 15 Gew.-%, bevorzugt 30 bis 70 Gew.-%, besonders bevorzugt 40 bis 60 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper, vernetzte Polymermikroteilchen enthält, wobei die vernetzten Polymermikroteilchen erhältlich sind, indem

(a) ein Gemisch aus einer Komponente (A) und einer Komponente (B) in einem wäßrigen Medium dispergiert wird, wobei

20 - die Komponente (A) aus einem oder mehreren mindestens zwei Hydroxylgruppen enthaltenden Polyesterpolyol(en) und

- die Komponente (B) aus einer oder mehreren ggf. blockierten Polyisocyanatverbindung(en) besteht und wobei die Komponente (A) und/oder (B) über eine zur Bildung einer stabilen Dispersion ausreichende Anzahl ionischer Gruppen verfügt und wenigstens ein Teil der Komponente (A) und/oder (B)
 25 mehr als zwei Hydroxyl- bzw. ggf. blockierte Isocyanatgruppen pro Molekül enthält und

(b) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt wird, daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymermikroteilchen umgesetzt werden.

Die durch die Erfindung erreichten Vorteile sind im wesentlichen darin zu sehen, daß die erfindungs-
 gemäß eingesetzten vernetzten Polymermikroteilchen mit einfachen Mitteln auf die speziellen Anforderun-
 30 gen der wäßrigen Basisbeschichtungszusammensetzungen eingestellt werden können und daß bei der Inkorporation in wäßrige Basisbeschichtungszusammensetzungen, insbesondere in solche, die als Bindemittel ein Gemisch aus einem Melaminharz und einem Polyesterharz enthalten, keine Unverträglichkeitser-
 scheinungen auftreten. Durch die Verwendung von Xanthan als Verdickungsmittel werden überraschenderweise weder Feuchtigkeitsempfindlichkeit noch Haftungseigenschaften noch Metalleffekt der erhaltenen Filme negativ beeinflußt. Die Verwendung von Xanthan erlaubt vielmehr die Applikation von Basislac-
 35 ken mit sehr geringem Festkörper (10 bis 20 Gew.-%), was sich positiv auf den Metalleffekt der erhaltenen Beschichtungen auswirkt. Nicht zuletzt treten bei der Inkorporation von Xanthan in wäßrige Basisbeschichtungszusammensetzungen, insbesondere in solche, die als Bindemittel ein Gemisch aus einem Melaminharz und einem Polyesterharz enthalten, keine Unverträglichkeitsererscheinungen auf.

Es war überraschend und in keiner Weise vorhersehbar, daß unter der sehr großen Anzahl ver-
 40 schiedener Verdickungsmittel für wäßrige Lacksysteme ausgerechnet Xanthan die oben dargelegten positiven Wirkungen zeigt.

Der erste Schritt des erfindungsgemäßen Verfahrens besteht in der Applikation einer pseudoplastischen und/oder thixotropen, wasserverdünnbaren Basisbeschichtungszusammensetzung.

45 Im folgenden sollen die einzelnen Komponenten der erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen näher erläutert werden.

Flüssiges Verdünnungsmittel

50 Die erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen enthalten als flüssiges Verdünnungsmittel Wasser, das ggf. auch noch organische Lösungsmittel enthalten kann. Der Anteil an organischen Lösungsmitteln wird so gering wie möglich gehalten.

Als Beispiele für Lösungsmittel, die im Wasser vorhanden sein können, seien heterocyclische, aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, ein- oder mehrwertige Alkohole, Ether, Glykolether, Ester, Amide und Ketone, wie z.B. N-Methylpyrrolidon, Dimethylformamid, Toluol, Xylol, Butanol, Ethyl- und Butylglykol sowie deren Acetate, Butyldiglykol, Diethylenglykoldimethylether, Cyclohexanon, Methylethylketon, Aceton, Isophoron oder Mischungen davon genannt.

Wasserverdünnbares Bindemittel

Die erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen können im Prinzip alle für den in Rede stehenden Zweck geeigneten wasserverdünnbaren Bindemittel und Mischungen aus diesen Bindemitteln enthalten. (Unter "wasserverdünnbaren Bindemitteln" werden alle Bindemittelbestandteile exclusive der vernetzten Polymereinkreiteilchen verstanden. Der Bindemittelfestkörper dagegen bezieht sich auf die Summe aus wasserverdünnbaren Bindemitteln und vernetzten Polymereinkreiteilchen.)

Als Beispiele für einsetzbare wasserverdünnbare Bindemittel werden wasserverdünnbare Melaminharze, wasserverdünnbare Polyesterharze, wasserverdünnbare Polyacrylatharze, wasserverdünnbare Polyether und wasserverdünnbare Polyurethanharze genannt.

Wasserverdünnbare Melaminharze sind an sich bekannt und werden in größerem Umfang eingesetzt. Es handelt sich hierbei i.a. um veretherte Melamin-Formaldehyd-Kondensationsprodukte. Ihre Wasserlöslichkeit hängt - abgesehen vom Kondensationsgrad, der möglichst niedrig sein soll, - von der Veretherungskomponente ab, wobei nur die niedrigsten Glieder der Alkanol- bzw. Ethylenglykolmonoetherreihe wasserlösliche Kondensate ergeben. Die größte Bedeutung haben methanolveretherte Melaminharze. Bei Verwendung von Lösungsvermittlern können auch butanolveretherte Melaminharze in wäßriger Phase dispergiert werden.

Es besteht auch die Möglichkeit, Carboxylgruppen in das Kondensat einzufügen. Umetherungsprodukte hochveretherter Formaldehydkondensate mit Oxycarbonsäuren sind über ihre Carboxylgruppe nach Neutralisation wasserlöslich und können in den erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen enthalten sein.

Anstelle der beschriebenen Melaminharze können auch andere wasserlösliche oder wasserdispergierbare Aminoharze wie z.B. Harnstoffharze eingesetzt werden.

Als wasserverdünnbare Polyesterharze werden vorzugsweise Hydroxylgruppen tragende Polyesterharze eingesetzt. Die erfindungsgemäß eingesetzten Polyesterharze enthalten als solubilisierende Gruppen vorzugsweise Carboxylatgruppen.

Wasserverdünnbare Polyesterharze der oben beschriebenen Art sind an sich bekannt und können durch Umsetzung von mehrwertigen Polyolen mit Polycarbonsäuren bzw. Polycarbonsäureanhydriden hergestellt werden.

Bevorzugt werden Polyesterharze mit einer mittleren Funktionalität pro Molekül von 2,5 bis 10 und mit einem mittleren Kondensationsgrad pro Molekül von 10 bis 25 eingesetzt. Der Kondensationsgrad gibt die Summe der Monomerbausteine in der Kette des Polymereinkreils an.

Die eingesetzten Polyesterharze weisen bevorzugt eine Säurezahl von höchstens 30 und eine Hydroxylzahl von höchstens 150 auf.

Für die Synthese der Polyesterharze bevorzugte Säurekomponenten sind aliphatische, cycloaliphatische gesättigte oder ungesättigte und/oder aromatische mehrbasische Carbonsäuren, vorzugsweise Di-, Tri- und Tetracarbonsäuren, mit 2 bis 14, vorzugsweise 4 bis 12 C-Atomen pro Molekül oder deren veresterungsfähige Derivate (z.B. Anhydride oder Ester), z.B. Phthalsäureanhydrid, Isophthalsäure, Terephthalsäure, Tetrahydro- und Hexahydrophthalsäureanhydrid, Endomethylenetetrahydrophthalsäure, Bernsteinsäure, Glutarsäure, Sebacinsäure, Azelainsäure, Trimellithsäure und Trimellithsäureanhydrid, Pyromellithsäureanhydrid, Fumarsäure und Maleinsäure. Phthalsäureanhydrid ist die gebräuchlichste Säurekomponente. Die Polyesterharze sollen nicht mehr als 20 Mol-% bezogen auf die einkondensierten Polycarbonsäurereste, Fumar- und Maleinsäurereste enthalten.

Für die Synthese der Polyester bevorzugte Polyole sind aliphatische, cycloaliphatische und/oder araliphatische Alkohole mit 1 bis 15, vorzugsweise 2 bis 6 C-Atomen, und 1 bis 6, vorzugsweise 1 bis 4, an nicht-aromatische C-Atome gebundene OH-Gruppen pro Molekül, z.B. Glykole wie Ethylenglykol, Propandiol-1,2 und -1,3, Butandiol-1,2, -1,3 und -1,4, 2-Ethylpropandiol-1,3, 2-Ethylhexandiol-1,3, Neopentylglykol, 2,2-Trimethylpentandiol-1,3, Hexandiol-1,6, Cyclohexandiol-1,2 und -1,4, 1,2- und 1,4-Bis-(hydroxymethyl)cyclohexan, Adipinsäure-bis-(ethylenglykolester); Etheralkohole wie D1- und Triethylenglykol, Dipropylenglykol; Dimethylolpropionsäure, oxalkylierte Bisphenole mit zwei C₂-C₃-Oxalkylgruppen pro Molekül, perhydrierte Bisphenole; Butantriol-1,2,4, Hexantriol-1,2,6, Trimethyloläthan, Trimethylolpropan, Trimethylolhexan, Glycerin, Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Mannit und Sorbit; kettenabbrechende einwertige Alkohole mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen wie Propanol, Butanol, Cyclohexanol und Benzylalkohol, Hydroxypivalinsäure. Die gebräuchlichsten Alkohole sind Glycerin, Trimethylolpropan, Neopentylglykol und Pentaerythrit.

Die erfindungsgemäß einsetzbaren Polyesterharze können auch mit Monocarbonsäure und Monoalkoholen modifiziert sein.

Als Beispiele für Monocarbonsäuren werden gesättigte oder ungesättigte Fettsäuren, Benzoesäure, p-tert.-Butylbenzoesäure, Hexahydrobenzoesäure und Abietinsäure genannt.

Als Beispiele für Monoalkohole werden Methanol, Propanol, Cyclohexanol, 2-Ethylhexanol und Benzylalkohol genannt.

Es ist auch möglich, bis zu 25 % der Esterbindungen durch Urethanbindungen zu ersetzen.

Bevorzugte Polyacrylatharze erhält man durch Copolymerisation von Vinyl- bzw. Vinylidenmonomeren, wie z.B. Styrol, α -Methylstyrol, o- bzw. p-Chlorstyrol, o-, m- oder p-Methylstyrol, p-tert.-Butylstyrol, (Meth-)Acrylsäure, (Meth-)Acrylnitril, Acryl- und Methacrylsäurealkylester mit 1 bis 8 C-Atomen in der Alkoholkomponente, beispielsweise Ethylacrylat, Methylacrylat, n- bzw. iso-Propylacrylat, n-Butylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat, 2-Ethylhexylmethacrylat, Isooctylacrylat, tert.-Butylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylmethacrylat, n- bzw. iso-Propylmethacrylat, Butylmethacrylat, Isooctylmethacrylat und ggf. Mischungen derselben; Hydroxyalkyl(meth)acrylate mit 2 bis 4 C-Atomen in der Alkylgruppe, z.B. 2-Hydroxyethyl(meth-)acrylat, 2-Hydroxypropyl(meth-)acrylat, 4-Hydroxybutyl(meth-)acrylat; Trimethylolpropanmono(meth-)acrylat, Pentaerythritmono(meth-)acrylat und deren Ester mit Fettsäuren, Diester der Fumarsäure, Itaconsäure, Maleinsäure mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen in der Alkoholkomponente; Acrylnitril, (Meth)acrylsäureamid, Vinyl ester von Alkanmonocarbonsäuren mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen wie Vinylacetat oder Vinylpropionat oder Mischungen der genannten Monomeren, N-Methoxymethyl(meth)acrylsäureamid.

Bevorzugte Monomere sind Styrol und (Meth)Acrylsäurealkylester mit 1 bis 8 C-Atomen in der Alkoholkomponente, das Veresterungsprodukt aus Fettsäure und Hydroxyalkylacrylaten und deren Mischungen.

Als Beispiele für wasserverdünnbare Polyether werden lineare oder verzweigte Poly(oxypropylen)glykole mit einem mittleren Molekulargewicht von 400 bis 1000, bevorzugt 600 bis 900, genannt.

Bevorzugt eingesetzte wasserverdünnbare Polyurethanharze sind die in der DE-OS-3545618 und US-PS-4,423,179 offenbarten Polyurethanharze.

Ganz besonders bevorzugt werden Basisbeschichtungszusammensetzungen eingesetzt, die als wasserverdünnbares Bindemittel ein Gemisch aus einem wasserverdünnbaren Melaminharz und einem wasserverdünnbaren Polyesterharz enthalten.

Besonders bevorzugte Basisbeschichtungszusammensetzungen werden erhalten, wenn der Anteil des Melaminharzes, bezogen auf den Anteil der erfindungsgemäß eingesetzten vernetzten Polymerelementen, 1 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 30 bis 70 Gew.-%, beträgt und wenn das Gewichtsverhältnis Melaminharz zu Polyesterharz 2:1 bis 1:4 beträgt.

Die erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen können auch blockierte Polyisocyanate als Vernetzungsmittel enthalten.

Die in dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen enthalten bevorzugt 2 bis 15 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 13 Gew.-%, wasserverdünnbare Bindemittelbestandteile. (Unter wasserverdünnbaren Bindemittelbestandteilen werden alle Bindemittelbestandteile ausgenommen die erfindungsgemäß eingesetzten vernetzten Polymerelementen verstanden.)

Vernetzte Polymerelementen

Die in dem erfindungsgemäßen Verfahren verwendeten Basisbeschichtungszusammensetzungen enthalten vernetzte Polymerelementen, die erhaltlich sind, indem

(a) ein Gemisch aus einer Komponente (A) und einer Komponente (B) in einem wässrigen Medium dispergiert wird, wobei

- die Komponente (A) aus einem oder mehreren mindestens zwei Hydroxylgruppen enthaltenden Polyesterpolyol(en) und

- die Komponente (B) aus einer oder mehreren ggf. blockierten Polyisocyanatverbindung(en) besteht und wobei die Komponente (A) und/oder (B) über eine zur Bildung einer stabilen Dispersion ausreichende Anzahl ionischer Gruppen verfügt und wenigstens ein Teil der Komponente (A) und/oder (B) mehr als zwei Hydroxyl- bzw. ggf. blockierte Isocyanatgruppen pro Molekül enthält und

(b) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt wird, daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymerelementen umgesetzt werden.

Die erfindungsgemäß eingesetzten Polymerelementen haben vorzugsweise einen Durchmesser, der unter 1 μm , besonders bevorzugt zwischen 0,05 bis 0,2 μm , liegt.

Die Teilchengröße der vernetzten Polymerelementen kann mit einfachen Mitteln (z.B. über die Menge der in der Ausgangskomponente (A) bzw. (B) enthaltenen ionischen Gruppen) beeinflusst werden.

Während bei Polymerelementen auf Basis von Vinylmonomeren im wesentlichen immer nur eine Modifizierung der Polymerseitenketten möglich ist, kann bei den erfindungsgemäß eingesetzten Polymerelementen die Netzwerkstruktur der Teilchen durch gezielten Einbau bestimmter Kettensegmente beeinflusst

werden. Die erfindungsgemäß eingesetzten Polymermikroteilchen können mit einfachen Mitteln optimal auf die in den Basisbeschichtungszusammensetzungen enthaltenen Komponenten, insbesondere auf die Bindemittelkomponenten, abgestimmt werden. Dieser Vorteil kommt vor allem bei Basisbeschichtungszusammensetzungen zum tragen, die Melaminharze und Polyester als Bindemittelbestandteile enthalten. Es können aber auch mit anderen Bindemittelsystemen Ergebnisse erzielt werden, die oft besser sind als die, die mit Mikroteilchen auf Basis von Acrylpolymeren als einzige Mikroteilchenkomponente erzielbar sind.

In manchen Fällen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, den erfindungsgemäßen Beschichtungszusammensetzungen neben den oben beschriebenen Polymermikroteilchen auch noch Mikroteilchen aus Acrylpolymeren zuzumischen.

Der erste Schritt zur Herstellung der erfindungsgemäß eingesetzten Polymermikroteilchen besteht in der Bereitstellung einer Mischung aus den Komponenten (A) und (B), wobei darauf zu achten ist, daß die Komponente (A) und/oder die Komponente (B) über eine zur Bildung einer stabilen Dispersion ausreichende Anzahl ionischer Gruppen, bevorzugt Carboxylatgruppen, verfügt und das wenigstens ein Teil der Komponente (A) und/oder (B) mehr als zwei Hydroxylbzw. Isocyanatgruppen pro Molekül enthält.

Mit dem Begriff "stabile Dispersion" sind Dispersionen gemeint, in denen die dispergierten Teilchen erst nach der Applikation und der Abgabe des Dispergiermediums in größerem Umfang koagulieren.

In manchen Fällen kann es nützlich sein, außer ionischen Gruppen weitere stabilisierende Gruppen, wie z.B. Polyoxyalkylengruppen, in die Komponente (A) und/oder (B) zu inkorporieren.

Es kann sowohl anionisch als auch kationisch stabilisiert werden, wobei die anionische Stabilisierung, bevorzugt über Carboxylatgruppen, bevorzugt ist. Die Ermittlung der für die Bildung einer stabilen Dispersion optimalen Konzentration an ionischen Gruppen in der Komponente (A) und/oder (B) ist vom Durchschnittsfachmann mit Hilfe einfacher Routineuntersuchungen durchführbar. Die zur Bildung einer stabilen Dispersion in der Regel notwendige Konzentration an ionischen Gruppen liegt zwischen 0,01 bis 2 Milliäquivalenten pro Gramm der Komponente (A) und/oder (B).

Die Neutralisierung von zur Salzbildung befähigten Gruppen mit Hilfe von Basen bzw. Säuren erfolgt vorzugsweise kurz vor der Dispergierung bzw. während der Dispergierung des aus den Komponenten (A) und (B) bestehenden Gemisches in dem wäßrigen Dispergiermedium.

Als zur Salzbildung befähigte Gruppen kommen vor allem Carboxyl- und Sulfonsäuregruppen in Betracht. Diese Gruppen werden bevorzugt mit einem tertiären Amin neutralisiert.

Der Gehalt an ionischen Gruppen bzw. der Neutralisationsgrad der zur Salzbildung geeigneten Gruppierungen ist ein wichtiger Parameter, über den die Größe der entstehenden vernetzten Polymermikroteilchen gesteuert werden kann.

Bei der Bereitstellung des aus den Komponenten (A) und (B) zusammengesetzten Gemisches ist darauf zu achten, daß es vor der Dispergierung der Mischung in dem wäßrigen Dispergiermedium zu keinerlei Vorvernetzungsreaktionen zwischen den Komponenten (A) und (B) kommt.

Die Komponente (A) besteht aus einem oder mehreren mindestens zwei Hydroxylgruppen enthaltenden Polyesterpolyol.

Beispiele geeigneter Polyesterpolyole sind insbesondere die in der Polyurethanchemie an sich bekannten Umsetzungsprodukte von mehrwertigen Polyolen mit Polycarbonsäuren bzw. Polycarbonsäureanhydriden.

Zur Herstellung der Polyesterpolyole geeignete Polyole sind z.B. Ethylenglykol, Propandiol-1,2 und -1,3, Butandiol-1,3 und -1,4, die isomeren Pentandiole, Hexandiole oder Oktandiole, wie z.B. 2-Ethylhexandiol-1,3, Trimethylolpropan, Glycerin, Bishydroxymethylcyclohexan, Erythrit, Mesoerythrit, Arabit, Adonit, Xylit, Manit, Sorbit, Dulcitol, Hexantriol, (Poly-)Pentaerythrit usw.

Die zur Herstellung der Polyesterpolyole geeigneten Polycarbonsäuren bestehen in erster Linie aus niedermolekularen Polycarbonsäuren oder ihren Anhydriden mit 2 bis 18 Kohlenstoffatomen im Molekül.

Di- und Tricarbonsäuren werden bevorzugt eingesetzt.

Geeignete Säuren sind beispielsweise Oxalsäure, Bernsteinsäure, Fumarsäure, Phthalsäure, Isophthalsäure, Terephthalsäure, Tetrahydrophthalsäure, Hexahydrophthalsäure, Adipinsäure, Acelainsäure, Sebacinsäure, Maleinsäure, Glutarsäure, Hexachlorheptandicarbonsäure, Tetrachlorphthalsäure, Trimellithsäure. Anstelle dieser Säuren können auch ihre Anhydride, soweit diese existieren, eingesetzt werden.

Es können auch Polyesterpolyole als Komponente (A) eingesetzt werden, die durch Polymerisation von Laktomen hergestellt worden sind.

Besonders gute Resultate werden mit Polyesterpolyolen erzielt, deren Moleküle im Durchschnitt je eine Carboxylatgruppe und mindestens zwei, bevorzugt mehr als zwei, Hydroxylgruppen tragen.

Vorzugsweise werden (B)-Komponenten eingesetzt, die frei von ionischen Gruppen sind.

Die (A)-Komponente wird vorzugsweise so ausgewählt, daß sie für sich allein in dem wäßrigen Medium

stabil dispergiert werden kann. Die Zusammenhänge zwischen dem Aufbau von Polyesterpolyolen (Säurezahl, Molekulargewicht ...) und deren Dispergierverhalten sind dem Durchschnittsfachmann gut bekannt, und er kann mit Hilfe einiger weniger orientierender Vorversuche die zur Lösung der jeweiligen Problemstellung optimale Polyesterpolyolkomponente auswählen.

5 Es ist auch möglich, den als (A)-Komponente eingesetzten Polyesterpolyolen noch weitere Verbindungen zuzusetzen, die gegenüber Isocyanatgruppen reaktive Gruppen enthalten. Dabei ist sorgfältig darauf zu achten, daß die aus den Komponenten gebildete Mischung in dem wäßrigen Medium stabil dispergierbar bleibt und daß die aus dieser Dispersion gebildeten vernetzten Polymermikroteilchen die gewünschte Größe aufweisen.

10 Als Beispiele für Verbindungen, die zu den die Komponente (A) bildenden Polyesterpolyolen zugesetzt werden können, seien die in der Polyurethanchemie an sich bekannten Polyetherpolyole genannt.

Als Komponente (B) werden Polyisocyanatverbindungen eingesetzt, deren Isocyanatgruppen ggf. zumindest teilweise in blockierter Form vorliegen.

Als Beispiele seien genannt: Trimethylendiisocyanat, Tetramethylendiisocyanat, Pentamethylendiisocyanat, Hexamethylendiisocyanat, Ethylethylendiisocyanat, 2,3-Dimethylethylendiisocyanat, 1-Methyltrimethylendiisocyanat, 1,3-Cyclopentylendiisocyanat, 1,4-Cyclohexylendiisocyanat, 1,2-Cyclohexylendiisocyanat, 1,3-Phenylendiisocyanat, 1,4-Phenylendiisocyanat, 2,4-Toluylendiisocyanat, 2,6-Toluylendiisocyanat, 4,4-Biphenylendiisocyanat, 1,5-Naphthylendiisocyanat, 1,4-Naphthylendiisocyanat, 1-Isocyanatomethyl-5-isocyanato-1,3,3-trimethylcyclohexan usw.

20 Es ist auch möglich, isocyanatgruppenhaltige Präpolymere als Polyisocyanatkomponenten einzusetzen.

Als Blockierungsmittel können im Prinzip alle aus der Isocyanatchemie bekannten Blockierungsmittel verwendet werden.

Ganz besonders bevorzugte Blockierungsmittel sind jedoch die Diester der Malonsäure mit C₁-C₈-Alkanolen wie Methanol, Ethanol, N-Propanol, N-Butanol, Isobutanol, N-Hexanol, N-Oktanol oder Isooktanol, 25 mit cycloaliphatischen Alkoholen, wie Cyclopentanol oder Cyclohexanol, und auch mit araliphatischen Alkoholen, wie Benzylalkohol oder 2-Phenylethanol.

Unter den Malonsäurediestern wird der Malonsäurediethylester als ganz besonders bevorzugtes Blockierungsmittel verwendet.

Es werden bevorzugt Polyisocyanatkomponenten eingesetzt, deren Isocyanatgruppen an (cyclo-)aliphatische Reste gebunden sind. Polyisocyanatverbindungen, die an aromatische Gruppen gebundene Isocyanatgruppen enthalten, sind aufgrund ihrer hohen Reaktivität gegenüber Wasser nur in Ausnahmefällen (z.B. als Teilkomponente der Komponente (B)) einsetzbar.

Durch das Molverhältnis der Komponenten (A) und (B) und die Anzahl der in den Komponenten (A) und (B) enthaltenen gegenüber Isocyanatgruppen reaktiven Gruppen bzw. ggf. blockierten Isocyanatgruppen sowie die zur Herstellung der vernetzten Polymermikroteilchen gewählten Reaktionsbedingungen kann die Vernetzungsdichte der entstehenden Polymermikroteilchen beeinflusst werden.

Die Vernetzungsdichte wiederum korreliert mit dem Quellverhalten der Polymermikroteilchen.

Das Quellverhalten der Polymermikroteilchen kann auch über die chemische Natur der Komponenten (A) bzw. (B) gesteuert werden (Einbau von mehr oder weniger hydrophilen Molekülsegmenten; Einbau von 40 mehr oder weniger starren Molekülteilen).

Besonders bevorzugte Gemische aus den Komponenten (A) und (B) bestehen aus Polyesterpolyolen, deren Moleküle im Durchschnitt je eine Carboxylgruppe und mindestens 3 Hydroxylgruppen tragen, und Triisocyanatverbindungen, deren Isocyanatgruppen an (cyclo-)aliphatische Reste gebunden sind und ggf. zumindest teilweise mit Malonsäurediester, bevorzugt Malonsäurediethylester, blockiert sind.

45 Das aus den Komponenten (A) und (B) bestehende Gemisch kann in Substanz in dem wäßrigen Dispergiemedium dispergiert werden.

Es ist jedoch vorteilhafter, die Komponenten (A) und (B) in einem mit Wasser mischbaren, gegenüber Isocyanatgruppen inerten, vorzugsweise unter 100 °C siedenden organischen Lösungsmittel zu lösen bzw. zu dispergieren und dann diese Lösung oder Dispersion in dem wäßrigen Dispergiemedium zu dispergieren. Als Lösungs- bzw. Dispergiemittel für das aus den Komponenten (A) und (B) bestehende Gemisch sind prinzipiell alle mit Wasser mischbaren und gegenüber Isocyanatgruppen inerten organischen Lösungsmittel verwendbar.

Vorteilhafterweise werden organische Lösungsmittel mit einem Siedepunkt unter 100 °C verwendet. Besonders gute Resultate können mit Aceton und Methylethylketon erhalten werden.

55 Das wäßrige Dispergiemedium, in dem die Mischung aus (A) und (B) dispergiert wird, besteht aus Wasser, das auch noch organische Lösemittel enthalten kann.

Nach Überführung des aus (A) und (B) bestehenden Gemisches in das wäßrige Dispergiemedium wird eine stabile wäßrige Dispersion erhalten, die aus Teilchen besteht, deren Größe durch gezielte Variation der

oben diskutierten Parameter beeinflussbar ist. Anschließend wird die erhaltene Dispersion so hoch erhitzt (im allgemeinen auf 60 bis 95 °C), daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymermikroteilchen umgesetzt werden.

Das zur Dispergierung bzw. Lösung des aus den Komponenten (A) und (B) bestehenden Gemisches verwendete organische Lösungsmittel kann vor der Umsetzung der Komponenten (A) und (B) bei einer Temperatur, die unter der zur Bildung von vernetzten Polymermikroteilchen notwendigen Reaktionstemperatur liegt, ggf. im Vakuum abdestilliert werden; es ist aber auch möglich, das organische Lösemittel im Laufe der Vernetzungsreaktion abzudestillieren.

Die erfindungsgemäß eingesetzten Polymermikroteilchen werden ganz besonders bevorzugt hergestellt, indem

(1) ein Gemisch aus den Komponenten (A) und (B) in einem wäßrigen Medium dispergiert wird, wobei

- die Komponente (A) aus Polyesterpolyolen, deren Moleküle im Durchschnitt je eine Carboxylatgruppe und mindestens zwei, bevorzugt mehr als zwei Hydroxylgruppen tragen und
- die Komponente (B) aus Polyisocyanatverbindungen, die bevorzugt mehr als zwei an (cyclo-)aliphatische Reste gebundene Isocyanatgruppen, die ggf. blockiert sein können, enthalten, besteht und wobei das Gemisch aus den Komponenten (A) und (B) in einem mit Wasser mischbaren, unter 100 °C siedenden, gegenüber Isocyanatgruppen inerten organischen Lösungsmittel, bevorzugt Aceton und/oder Methylethylketon, gelöst oder dispergiert wird und

(2) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt wird, daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymermikroteilchen umgesetzt werden.

Die so erhaltenen vernetzten Polymermikroteilchen enthaltenden wäßrigen Dispersionen können problemlos in die erfindungsgemäß verwendeten wäßrigen Basisbeschichtungszusammensetzungen inkorporiert werden.

Die erfindungsgemäß verwendeten Basisbeschichtungszusammensetzungen enthalten vorzugsweise 2 bis 15 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 13 Gew.-%, vernetzte Polymermikroteilchen der oben beschriebenen Art. Bezogen auf den Bindemittelfestkörper beträgt der Anteil an vernetzten Polymermikroteilchen 5 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 30 bis 70 Gew.-%, besonders bevorzugt 40 bis 60 Gew.-%.

Unter "Bindemittelfestkörper" wird der Gesamtanteil an wasserverdünnbarem Bindemittel und vernetzten Polymermikroteilchen verstanden. Mit anderen Worten: Der "Bindemittelfestkörper" wird durch Addition des Anteils an wasserverdünnbarem Bindemittel und des Anteils an vernetzten Polymermikroteilchen berechnet.

Der Bindemittelfestkörper der erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen beträgt bevorzugt 5 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 10 bis 25 Gew.-%.

Pigmente

Die erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen können alle für das Basecoat/Clearcoat-Verfahren geeigneten Pigmente enthalten. Als Beispiel seien Titandioxyd, Graphit, Ruß, Phthalocyaninblau, Chromoxyd, Perylentetracarbonsäureimide udgl. genannt.

Die erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen enthalten ganz besonders bevorzugt Metallplättchenpigmente, besonders bevorzugt Aluminiumplättchen, als Pigmente. Die Metallplättchenpigmente können auch zusammen mit Farbpigmenten eingesetzt werden. In diesem Fall wird Art und Menge der Farbpigmente so gewählt, daß der erwünschte Metalleffekt nicht unterdrückt wird.

Die erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen können anstelle oder in Kombination mit Metallplättchenpigmenten auch andere Effektpigmente wie z.B. mit Metalloxiden beschichtete Glimmerplättchen (sog. Mica) enthalten.

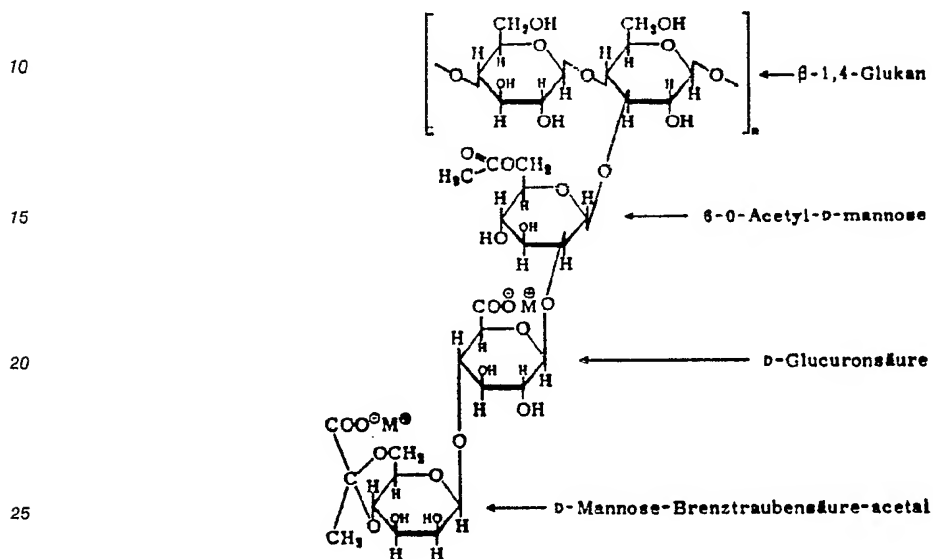
Der Metallplättchenpigmentgehalt der erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzung beträgt - bezogen auf den Bindemittelfestkörper - bis zu 25 Gew.-%, vorzugsweise 12 bis 18 Gew.-%.

Verdickungsmittel

Die erfindungsgemäß eingesetzten Basisbeschichtungszusammensetzungen enthalten 0,1 bis 4,0 Gew.-%, bevorzugt 1,0 bis 2,0 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper Xanthan (englisch: xanthan gum) als Verdickungsmittel.

Xanthan ist ein allgemein bekanntes Verdickungsmittel, das auch in wäßrigen Beschichtungszusammensetzungen, insbesondere Latexfarben, eingesetzt wird. Angesichts der großen Anzahl unterschiedlichster Verdickungsmittel war es überraschend und nicht vorhersehbar, daß ausgerechnet mit Xanthan die einleitend beschriebenen Probleme gelöst werden können.

5 Xanthan ist ein vom Bakterienstamm *Xanthomonas campestris* abgeschiedenes hochpolymeres Heteropolysaccharid (Molmasse etwa 2 Millionen) mit folgender Struktur:



Die erfindungsgemäßen Basisbeschichtungszusammensetzungen können auch weitere übliche Zusätze wie Füllstoffe, Weichmacher, Stabilisatoren, Netzmittel, Dispergierhilfsmittel, Verlaufsmittel, Entschäumer und Katalysatoren einzeln oder im Gemisch in den üblichen Mengen enthalten.

Nach Applikation der Basisbeschichtungszusammensetzungen wird nach einer kurzen Abluftzeit ohne Einbrennschritt mit einer geeigneten transparenten Deckschichtzusammensetzung überlackiert. Es können konventionelle lösungsmittelhaltige Klarlacke, wasserverdünnbare Klarlacke oder Pulverklarlacke aufgebracht werden.

Schließlich wird die Basisschicht zusammen mit der Deckschicht eingebrannt.

Die Erfindung betrifft auch wasserverdünnbare Beschichtungszusammensetzungen, die zur Herstellung der Basisschicht von Zweischichtlackierungen des Basecoat/Clearcoat-Typs geeignet sind und die Wasser, ggf. organische Lösemittel, ein wasserverdünnbares Bindemittel, vernetzte Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 μm , Pigmentteilchen und ein Verdickungsmittel enthalten, dadurch gekennzeichnet, daß sie 0,1 bis 4,0 Gew.-%, bevorzugt 1,0 bis 2,0 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper, Xanthan und 5 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 30 bis 70 Gew.-%, besonders bevorzugt 40 bis 60 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper, vernetzte Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 μm enthalten, wobei die vernetzten Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 μm enthalten, wobei die vernetzten Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 μm enthalten.

45 (a) ein Gemisch aus einer Komponente (A) und einer Komponente (B) in einem wäßrigen Medium dispergiert wird, wobei

- die Komponente (A) aus einem oder mehreren mindestens zwei Hydroxylgruppen enthaltenden Polyesterpolyol(en) und

- die Komponente (B) aus einer oder mehreren ggf. blockierten Polyisocyanatverbindung(en)

50 besteht und wobei die Komponente (A) und/oder (B) über eine zur Bildung einer stabilen Dispersion ausreichende Anzahl ionischer Gruppen verfügt und wenigstens ein Teil der Komponente (A) und/oder (B) mehr als zwei Hydroxyl- bzw. ggf. blockierte Isocyanatgruppen pro Molekül enthält und

(b) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt wird, daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymere mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 μm umgesetzt werden.

55 Zur näheren Beschreibung der erfindungsgemäßen Beschichtungszusammensetzungen wird auf die Seiten 6 bis 22 dieser Beschreibung verwiesen.

Als zu beschichtende Substrate kommen vor allem vorbehandelte Metallsubstrate in Frage; es können aber auch nichtvorbehandelte Metalle und beliebige andere Substrate, wie z.B. Holz, Kunststoffe usw., unter

Verwendung der erfindungsgemäßen Basisbeschichtungszusammensetzungen mit einer mehrschichtigen, schützenden und/oder dekorativen Beschichtung überzogen werden.

Die Erfindung wird in den folgenden Beispielen näher erläutert. Alle Angaben über Teile und Prozentsätze sind Gewichtsangaben, falls nicht ausdrücklich etwas anderes festgestellt wird.

5

1. Herstellung eines wasserverdünnbaren Bindemittels

1.1 In einem Reaktor, der mit einem Rührer, einem Thermometer und einer Füllkörperkolonne
 10 ausgestattet ist, werden 832 Teile Neopentylglykol eingewogen und zum Schmelzen gebracht. Dann werden 664 Teile Isophthalsäure zugegeben, und das Reaktionsgemisch wird unter Rühren so aufgeheizt, daß die Kolonnenkopftemperatur 100 °C und die Reaktionstemperatur 220 °C nicht übersteigt. Nach Erreichen einer Säurezahl von 8,5 wird auf 180 °C abgekühlt, und es werden 384 Teile Trimellithsäureanhydrid zugegeben. Danach wird weiter verestert, bis eine Säurezahl von 39 erreicht wird. Schließlich wird mit 722 Teilen
 15 Butylglykol verdünnt. Es wird eine 70%ige Polyesterharzlösung, die nach Neutralisation mit einem Amin mit Wasser verdünnt werden kann, erhalten.

20

2. Herstellung einer wäßrigen Dispersion der erfindungsgemäß eingesetzten vernetzten Polymermikroteilchen

25

2.1 Herstellung eines Polyesterpolyols

381 Teile Hexandiol-„6 und 179 Teile Isophthalsäure werden in einen 4-Hals-Kolben, der mit Rührer, Thermometer, Gaseinleitungsrohr und einer Füllkörperkolonne ausgerüstet ist, eingewogen und unter Rühren und Einleiten eines schwachen Stickstoffstroms so aufgeheizt, daß die Kolonnenkopftemperatur 100 °C und die Reaktionstemperatur 220 °C nicht überschreitet. Wenn die Säurezahl unter 10 gefallen ist,
 30 wird auf 150 °C abgekühlt, und es werden 206 Teile Trimellithsäureanhydrid zugegeben. Danach wird wieder so aufgeheizt, daß die Kolonnenkopftemperatur 100 °C und die Reaktionstemperatur 170 °C nicht überschreitet. Sobald eine Säurezahl von 45 erreicht worden ist, wird abgekühlt und mit 233 Teilen Methylethylketon verdünnt. Die erhaltene Lösung hat einen Festkörpergehalt von 75 Gew.-%.

35

2.2 Herstellung eines verkappten Polyisocyanats

In einem Rundkolben, der mit Rückflußkühler, Rührer und Thermometer ausgestattet ist, werden 1988 Teile (9 Mol) Isophorondiisocyanat in 1200 Teilen wasserfreiem Methylethylketon gelöst und mit 3 Teilen
 40 Dibutylzinndilaurat versetzt. Nach Aufheizen auf 70 °C werden 150 Teile Trimethylolpropan zugegeben und die Reaktionsmischung 1 Stunde bei 70 °C gehalten. Danach werden portionsweise weitere 252 Teile Trimethylolpropan zugegeben. Zu dem so erhaltenen Zwischenprodukt (NCO-Gehalt: 9,6 %) werden 922 Teile Malonsäurediethylester zusammen mit 7,1 Teilen Natriumphenolat zugegeben. Die Reaktionsmischung wird 4 Stunden bei 70 °C gehalten. Der NCO-Gehalt des Endprodukts beträgt 1,97 %. Nach Zugabe
 45 von 500 Teilen Methylethylketon wird eine 48%ige Lösung erhalten.

2.3 Herstellung einer Dispersion von vernetzten Polymermikroteilchen

50 In einem zylindrischen Doppelmantelglasreaktor, ausgerüstet mit Rührer, Thermometer, Rückflußkühler und Zulaufgefäß, werden 1558 Teile der nach obiger Vorschrift (vgl. 2.1) hergestellten Polyesterpolyollösung und 1208 Teile des nach obiger Vorschrift (vgl. 2.2) hergestellten verkappten Polyisocyanats eingewogen und mit 426 Teilen Methylethylketon verdünnt. Dann wird auf 50 °C erwärmt, und nach etwa 1 Stunde wird unter Rühren eine Mischung aus 3385 Teilen deionisiertem Wasser und 56 Teilen Dimethyle-
 55 thanolamin zugegeben. Nach Abdestillieren des Methylethylketons im Vakuum bei etwa 50 °C wird eine unvernetzte Teilchen enthaltende wäßrige Dispersion erhalten. Die Dispersion weist einen Festkörpergehalt von 35 Gew.-% auf. Zur Herstellung von vernetzten Polymermikroteilchen wird die so hergestellte Dispersion innerhalb 1 Stunde auf 90 °C erhitzt. Etwa 2 Stunden nach Erreichen der Temperatur von 90 °C

beginnt die Viskosität zu steigen. Im Verlauf von weiteren 2 Stunden wird immer so viel Wasser zugegeben, wie für eine gute Durchmischung notwendig ist. Insgesamt werden 7285 Teile Wasser zugegeben, so daß der Festkörpergehalt der Dispersion auf 15 Gew.-% absinkt. Die so erhaltene Dispersion wird mit Hilfe einer 10%igen wäßrigen Lösung von Dimethylethanolamin auf einen pH-Wert von 7,3 eingestellt. Viskosität, gemessen im DIN-4-Becher: 25 Sekunden. Messungen mit einem Haake-Rotationsviskosimeter RV 100 zeigen, daß die Dispersion ein hohes Maß an Strukturviskosität (Pseudoplastizität) aufweist.

Die Dispersion kann durch Zugabe von großen Mengen Tetrahydrofuran, Dimethylformamid oder N-Methylpyrrolidon nicht in eine Lösung überführt werden. Somit liegen vernetzte Polymermikroteilchen vor.

3. Herstellung und Applikation einer erfindungsgemäßen Basisbeschichtungszusammensetzung

Nach allgemein bekannten Methoden wird eine Basisbeschichtungszusammensetzung mit folgender Zusammensetzung hergestellt:

Polyesterharzlösung gemäß Vorschrift 1.1	4,0
Polymermikroteilchendisersion gemäß Vorschrift 2.3	51,1
Cymel 325 ^{a)}	5,0
Butylglykol	8,9
Dimethylethanolamin (10%ig in Wasser)	2,9
Aluminiumpaste (65 % Aluminium)	3,3
Rhodopol 50 MD ^{b)} (2%ig in Wasser)	10,8
Wasser	<u>14,0</u>
	100,0

a) methanolverethertes Melamin-Formaldehyd-Harz
Handelsprodukt der Firma Dyno-Cyanamid

b) Xanthan (Molmasse ca. $2 \cdot 10^6$)
Handelsprodukt der Firma Rhône-Poulenc

Der erhaltene Metallic-Basislack weist einen pH-Wert von 7,7 und eine im DIN-4-Becher nicht mehr meßbare Viskosität auf. Trotz der hohen Viskosität läßt sich der Basislack wegen des stark strukturviskosen (pseudoplastischen) Fließverhaltens z.B. durch pneumatische Zerstäubung problemlos applizieren.

Mit diesem Basislack wurden Zweischicht-Metalleffektlackierungen nach dem üblichen Naß-in-naß-Verfahren hergestellt. Diese Lackierungen zeigten einen ausgezeichneten Metalleffekt und einen sehr guten Klarlackstand.

Verglichen mit einem Basislack derselben Bindemittelbasis ohne Xanthan zeigt sich ein besserer Metalleffekt und ein stark vermindertes Ablaufverhalten an senkrechten Flächen.

Ansprüche

1. Verfahren zur Herstellung eines mehrschichtigen schützenden und/oder dekorativen Überzuges auf einer Substratoberfläche, bei welchem

5 (1) als Basisbeschichtungszusammensetzung eine pseudoplastische und/oder thixotrope wasserverdünnbare Basisbeschichtungszusammensetzung aufgebracht wird, wobei diese Basisbeschichtungszusammensetzung Wasser, ggf. organische Lösemittel, ein wasserverdünnbares Bindemittel, vernetzte Polymereilmikroteilchen mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 µm, Pigmentteilchen und ein Verdickungsmittel enthält.

10 (2) aus der in Stufe (1) aufgetrachten Zusammensetzung ein Polymerfilm auf der Oberfläche gebildet wird,

(3) auf der so erhaltenen Basisschicht eine geeignete transparente Deckschichtzusammensetzung aufgetrachten wird und anschließend

(4) die Basisschicht zusammen mit der Deckschicht eingebrannt wird,

dadurch gekennzeichnet, daß die Basisbeschichtungszusammensetzung 0,1 bis 4,0 Gew.-%, bevorzugt 1,0 bis 2,0 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper, Xanthan und 5 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 30 bis 70 Gew.-%, besonders bevorzugt 40 bis 60 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper, vernetzte Polymereilmikroteilchen enthält, wobei die vernetzten Polymereilmikroteilchen erhältlich sind, indem

(a) ein Gemisch aus einer Komponente (A) und einer Komponente (B) in einem wäßrigen Medium dispergiert wird, wobei

20 - die Komponente (A) aus einem oder mehreren mindestens zwei Hydroxylgruppen enthaltenden Polyesterpolyol(en) und

- die Komponente (B) aus einer oder mehreren ggf. blockierten Polyisocyanatverbindung(en) besteht und wobei die Komponente (A) und/oder (B) über eine zur Bildung einer stabilen Dispersion ausreichende Anzahl ionischer Gruppen verfügt und wenigstens ein Teil der Komponente (A) und/oder (B) mehr als zwei

25 Hydroxyl- bzw. ggf. blockierte Isocyanatgruppen pro Moleküle enthält und

(b) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt wird, daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymereilmikroteilchen umgesetzt werden.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Basisbeschichtungszusammensetzung als wasserverdünnbares Bindemittel ein Gemisch aus einem wasserverdünnbaren Melaminharz und einem wasserverdünnbaren Polyesterharz enthält.

3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Basisbeschichtungszusammensetzung Metallplättchenpigmente enthält.

4. Wasserverdünnbare Beschichtungszusammensetzungen, die zur Herstellung der Basisschicht von Zweischichtlackierungen des base coat/clear coat-Typs geeignet sind und die Wasser, ggf. organische Lösemittel, ein wasserverdünnbares Bindemittel, vernetzte Polymereilmikroteilchen mit einem Durchmesser von 0,01 bis 10 µm, Pigmentteilchen und ein Verdickungsmittel enthalten, dadurch gekennzeichnet, daß sie 35 0,1 bis 4,0 Gew.-%, bevorzugt 1,0 bis 2,0 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper, Xanthan und 5 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 30 bis 70 Gew.-%, besonders bevorzugt 40 bis 60 Gew.-%, bezogen auf den Bindemittelfestkörper, vernetzte Polymereilmikroteilchen enthält, wobei die vernetzten Polymereilmikroteilchen 40 erhältlich sind, indem

(a) ein Gemisch aus einer Komponente (A) und einer Komponente (B) in einem wäßrigen Medium dispergiert wird, wobei

- die Komponente (A) aus einem oder mehreren mindestens zwei Hydroxylgruppen enthaltenden Polyesterpolyol(en) und

45 - die Komponente (B) aus einer oder mehreren ggf. blockierten Polyisocyanatverbindung(en) besteht und wobei die Komponente (A) und/oder (B) über eine zur Bildung einer stabilen Dispersion ausreichende Anzahl ionischer Gruppen verfügt und wenigstens ein Teil der Komponente (A) und/oder (B) mehr als zwei Hydroxyl- bzw. ggf. blockierte Isocyanatgruppen pro Molekül enthält und

(b) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt wird, daß die Komponenten (A) und (B) 50 zu vernetzten Polymereilmikroteilchen umgesetzt werden.

5. Wasserverdünnbare Beschichtungszusammensetzungen nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie als wasserverdünnbares Bindemittel ein Gemisch aus einem wasserverdünnbaren Melaminharz und einem wasserverdünnbaren Polyesterharz enthält.

6. Wasserverdünnbare Beschichtungszusammensetzungen nach einem der Ansprüche 4 oder 5, 55 dadurch gekennzeichnet, daß sie Metallplättchenpigmente enthalten.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 88 11 1048

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
D,A	US-A-4 558 090 (H.J. DREXLER et al.) * Ansprüche 1-5; Spalte 4, Zeile 34 - Spalte 5, Zeile 41 * -----	1,2,4,5	B 05 D 7/16 B 05 D 7/26 C 09 D 3/72 C 09 D 3/66 C 09 D 3/52
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
			B 05 D C 09 D C 08 L
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 22-09-1988	Prüfer VAN PUYMBROECK M.A.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patendokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument ----- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	